PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7

C07K 16/18, C12N 15/12, C07K 16/46, C12N 5/18, 5/16, 1/21, A61K 38/17, 39/395, A61P 7/00 (11) 国際公開番号

WO00/53634

(43) 国際公開日

2000年9月14日(14.09.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/01458

A1

(22) 国際出願日

2000年3月10日(10.03.00)

(30) 優先権データ

特願平11/63557

1999年3月10日(10.03.99) JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 中外製薬株式会社

(CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒115-8543 東京都北区浮間五丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

福島 直(FUKUSHIMA, Naoshi)[JP/JP]

字野慎介(UNO, Shinsuke)[JP/JP]

〒412-8513 静岡県御殿場市駒門一丁目135番地

中外製薬株式会社内 Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

高木千嘉, 外(TAKAGI, Chiyoshi et al.)

〒102-0083 東京都千代田区麹町一丁目10番地

麹町広洋ビル Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: SINGLE-STRANDED FV INDUCING APOPTOSIS

(54)発明の名称 アポトーシスを誘起する一本鎖Fv

(57) Abstract

A novel single-stranded Fv having a characteristic of inducing apoptosis of nuclear blood cells having integrin associated protein (IAP). This single-stranded Fv consists of an L chain containing the L chain V region of a mouse monoclonal antibody inducing apoptosis in human cells having IAP, an H chain containing the H chain V region of a mouse monoclonal antibody inducing apoptosis in human cells having IAP, and a linker linking these chains. The single-stranded Fv is useful as, for example, a remedy for blood diseases such as leukemia.

```
PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)
                                               ドアエスフフガガ
ミルス・インラス・ファインファガガロ
アース・インラス・ファインファガガロ
      アラブ首長国連邦
アンティグア・バー
アルバニア
アルメニア
                                                                                                                        DZ
EE
ES
  AM
                                                                                                                    SG
 AM アルメニア

AT オーストリア

AU オーストラリア

AZ アゼルバイジャン

BA ボズニア・ヘルツェゴビナ
                                         FGGGGGGMNRWRUDE
                                                                                                                    SK
                                                                                                                    S L
S N
S Z
T D
                                               ×
英国
グレナダ
グルジア
      BE
  BF
BG
BR
BR
                                                                                                                    TM
TR
TT
TZ
                                                                                                                          トルクメニスタン
                                                                                                                          トルコイトリニダッド・トバゴトリニダッド・トバゴタンサニアウクライナウガンダ
 スイスコートジボアール
                                                                                                                          メリンタ
米国
ウズベキスタン
ヴェトナム
ユーゴースラヴィア
                                                                                                                    US
                                                                         MXX
MZ
NLO
NNZ
LTO
                                          II.
      カメルーン中国
                                          IN
IS
IT
JP
                                                                                                                    VN
YU
       中国
・バスューロッツマーフェイン
・バスコーク
・バスコーク
・バスコーク
                                                                                                                          南アフリカ共和国
ジンバブエ
                                                                              スールウェー
ノールウェー
ニュー・ジーランド
ポーランド
ポルトガル
                                          KR
```

明 細 書

アポトーシスを誘起する一本鎖Fv

技術分野

本発明は、Integrin Associated Protein (IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性を有する、新規一本鎖Fvに関する。当該一本鎖Fvは、白血病等の以下の血液疾患の治療薬等として有用である。

従来技術

従来、顆粒球コロニー刺激因子、例えば遺伝子組換え型顆粒球コロニー刺激因子(rG-CSF)は、主に顆粒球系細胞の分化、増殖を促進させる液性因子として知られている。また、マウスのin vivoの実験に基づき、当該rG-CSFを投与することにより、骨髄の造血亢進のみならず、脾臓でも著しい髄外造血が起こり造血幹細胞を始めとしてすべての造血前駆細胞が脾臓で増殖することが報告されている。このような脾臓での髄外造血のメカニズムとして、rG-CSFの刺激により脾臓の造血微小環境が変化し、造血支持能力が亢進したことにより造血が生じたものであると考えられた。

そこで、本発明者は、当該脾臓での造血機能を解明するため、rG-CSF連投後の脾臓の間質細胞に着目し、間質細胞を介したrG-CSFによる造血機能亢進の解析を試みるべく、rG-CSFを連投したマウス脾臓より造血間質細胞株(CF-1細胞)を樹立し、かかる造血間質細胞を用いてその造血支持能を検討したところ、in vitroでのコロニー刺激活性及びin vivoでの造血幹細胞支持能を認めた〔Blood,80,1914(1992)〕。

しかし、当該脾臓間質細胞については、その一部が細胞株(CF-1細胞)として樹立され、その細胞学的特性の検討等はなされているが、当該細胞表面抗原を認識する特定の抗体を作製することは全く行われておらず、ましてやその特性等については未だ全く知られていなかった。

そこで、本発明者は、脾臓間質細胞に関する前記知見と、従来の研究結果を踏まえ、脾臓間質細胞を識別し得る特定の抗体を開発することを目標として鋭意研究し、当該脾臓間質細胞株を感作抗原とするモノクローナル抗体の作製を試み、新規モノクローナル抗体を取得することに成功した。

さらに、前記取得されたモノクローナル抗体の特性について検討し、当該モノクローナル抗体は、骨髄系細胞にアポトーシスを誘起する特性を有するものであることを見い出した。

さらに、前記抗体が認識する抗原についても検討し、マウスIntegrin Associated Protein (マウスIAP) (Genbank、Accession Number Z 2 5 5 2 4) であることを見出した。

さらに、前記抗体の作用を、マウスIAPを遺伝子導入した組み換え体細胞を用いて検討した(特願平9-67499)。

以上の知見に基づき、ヒトのIntegrin Associated Protein (以下ヒトIAPとする; J. Cell Biol., 123, 485-496, 1993にアミノ酸配列及び塩基配列が記載; Journal of Cell Science, 108, 3419-3425, 1995) を抗原とするモノクローナル抗体であって、当該抗原を有するヒト有核血液細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体を得ることに成功した。

さらに、本発明者は、ヒトのIntegrin Associated Protein (ヒトIAP)を有する有核血液細胞(骨髄系細胞及びリンパ球)にアポトーシスを誘起させる特性を有する新規モノクローナル抗体を産生させるハイブリドーマを得ることに成功した。以下これらのハイブリドーマをMABLー1 (FERM BP-6100)、MABL-2 (FERM-BP-6101)とし、それぞれのハイブリドーマから産生されるモノクローナル抗体をそれぞれMABL-1抗体、MABL-2抗体とする。

発明の開示

本発明者らは、以上説明したマウス由来の抗体であって、ヒトIAPを抗原とするモノクローナル抗体を用いて、上記の血液疾患の治療薬等として利用するべ

く鋭意研究した。すなわち、本発明は、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性を有する新規な一本鎖のFv領域を有する抗体を提供することを目的とする。本発明において、用語「一本鎖Fv」は、モノクローナル抗体のH鎖V領域及びL鎖V領域を含む一本鎖のポリペプチドを意味する。

また、前記得られた Integrin Associated Protein (IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する物質を含有する血液疾患治療薬を提供することを目的とする。

本発明は、該マウス由来モノクローナル抗体を再構成一本鎖化した抗体に関する。より詳しくは、本発明はヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性を有するマウスモノクローナル抗体の再構成一本鎖Fvに関する。

本発明はまた、該再構成一本鎖F V のヒト型化抗体に関するものであり、さらに、これより遺伝子工学的方法により作製可能なヒト型化モノクローナル抗体、及びその抗体断片に関するものである。本発明はまた、該再構成一本鎖F V の作製の過程で有用なヒト/マウスキメラ抗体を提供する。本発明はさらに、マウスモノクローナル抗体の再構成一本鎖F V、ヒト型化再構成一本鎖F V、ヒト型化モノクローナル抗体断片並びにキメラ抗体の製造のための遺伝子工学的方法に関する。

具体的には、本発明は、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する前記マウスモノクローナル抗体(MABL-1抗体、及びMABL-2抗体)のL鎖V領域、並びにH鎖V領域を含んで成る、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する一本鎖F V に関するものであり、さらには、このV領域のアミノ酸配列の一部を改変した一本鎖F V に関するものである。

また、本発明は、ヒト抗体上鎖V領域のフレームワーク領域(FR)及び前記マウスモノクローナル抗体の上鎖V領域のCDRを含んで成る再構成ヒト型化上鎖V領域、及びヒト抗体H鎖V領域のFR及び前記マウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDRを含んで成る再構成ヒト型化H鎖V領域から構成される、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する再構成ヒト型化ー本鎖Fv、再構成ヒト型化モノクローナル抗体及び再構成ヒト型化モノクローナル抗体断片に関するものであり、さらには、この配列の一部を改変し、同様の効果を

持つ再構成ヒト型化一本鎖Fv、再構成ヒト型化モノクローナル抗体及び再構成 ヒト型化モノクローナル抗体断片に関する。

さらには、本発明は、ヒト抗体上鎖C領域、及び前記マウスモノクローナル抗体のL鎖V領域を含んで成るL鎖、並びに、ヒト抗体H鎖C領域、及び前記マウスモノクローナル抗体のH鎖V領域を含んで成るH鎖を含んで成る、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するキメラ抗体に関するものである。

本発明はまた、前記種々の抗体をコードするDNA、該DNAを含んで成る組換えベクター、及び該組換えベクターにより形質転換された宿主に関する。

本発明はまた、上記の宿主を培養し、培養物から再構成一本鎖Fvを採取することを特徴とする、再構成一本鎖Fv及びその配列の一部を改変した再構成一本鎖Fvの製造方法に関する。

本発明はさらに、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する 再構成ヒト型化一本鎖F V、再構成ヒト型化モノクローナル抗体及び再構成ヒト 型化モノクローナル抗体断片、及びその配列の一部を改変した再構成ヒト型化ー 本鎖F V、再構成ヒト型化モノクローナル抗体及び再構成ヒト型化モノクローナ ル抗体断片の製造方法に関する。

本発明はさらにまた、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するキメラ抗体の製造方法に関する。

本発明はまた、前記得られたIntegrin Associated Protein(IAP)を有する有核 血液細胞にアポトーシスを誘起する物質を含有する血液疾患治療薬に関する。

再構成一本鎖Fvの製造方法であって任意の特定の抗体に普遍的に適用し得る方法は存在せず、従って、特定の抗原に対して十分に活性がある再構成一本鎖Fvを作製するためには種々の工夫が必要であるが、一般的に、モノクローナル抗体は次の方法で一本鎖化することができる。

すなわち、モノクローナル抗体に由来するH鎖V領域及びL鎖V領域をリンカーを用いて連結する方法である。得られる再構成一本鎖Fvは、もとのモノクローナル抗体の可変領域を含有し、相補性決定領域(complementarity determining region;以下CDRとする)を保存することから、もとのモノクローナル抗体と同一の特異性をもって抗原に結合するこ

とを期待することができる。

本発明はまた、上記マウスCDRに相当する、マウス以外の哺乳動物由来のCDR、並びに当該CDRを含有するH鎖V領域及びL鎖V領域に関する。そのようなCDR、H鎖V領域及びL鎖V領域は、例えばヒト由来のCDR、該CDRを含有するヒト由来のH鎖V領域及びL鎖V領域である。

本発明は、この再構成一本鎖FVの製造方法を用いたものである。

マウス抗体V領域をコードするDNAのクローニング

ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコードするDNAをクローン化するためには、マウスモノクローナル抗体産生細胞からmRNAを調製した後、既知の方法により二本鎖cDNAに変換し、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)法を用いて、目的とするDNAを増幅することで得られる。このmRNAの供給源として、ヒトIAPに対するモノクローナル抗体を生産するハイブリドーマを作製することが必要である。この様なハイブリドーマとして、MABL-1(FERM BP-6100)、又はMABL-2(FERM-BP-6101)を挙げることができる。以下ハイブリドーマMABL-1、MABL-2から産生されるモノクローナル抗体をそれぞれMABL-1抗体、MABL-2抗体という。ハイブリドーマMABL-1、又はMABL-2の作製方法を参考例1に後記する。

(1)全RNAの採取

本発明において、全RNAを採取するため、ハイブリドーマ細胞をISOGEN(ニッポンジーン社製)を用いて溶解し、イソプロパノール処理を行ったが、すでに他の蛋白質の遺伝子をクローニングする際に用いられた方法、例えばグアニジンチオシアネート処理後、塩化セシウム密度勾配遠心を行う方法(Chirgwin, J. M. ら、Biochemistry, 18,5294-5299,1979)や、バナジウム複合体等のリボヌクレアーゼインヒビター存在下に界面活性剤処理、フェノール処理を行う方法(Berger, S. L. ら、Biochemistry,18,5143-5149,1979)を用いることができる。

(2) 二本鎖 c D N A の採取

上記の如くして得た全RNAから一本鎖DNAを得るには、全RNAを鋳型にして、その3、末端にあるpolyA鎖に相補的なオリゴ (dT)をプライマーとして逆転写酵素で処理して全RNAに相補的な一本鎖DNA (cDNA)を合成する (Larrik, J.Wら、Bio/Technology, 7, 934-938, 1989) ことができる。また、その時に、ランダムプライマーを用いてもよい。

(3)ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)法によるマウス抗体V領域の増幅次にポリメラーゼ連鎖反応(PCR)法を用いて前記cDNAからマウス抗体V領域の特異的増幅を行う。マウス抗体V領域の増幅には、Jones,S.T.らBio/Technology,9,88-89,1991に記載されているプライマーを用いることができる。ハイブリドーマMABL-1、又はMABL-2が産生するマウスモノクローナル抗体のクローニングに用いるプライマーを決定するにあたり、H鎖及びL鎖のタイピングをして両鎖の型を決める必要がある。

ISOTYPING KIT (STRATAGENE社製) を用いて、該抗体のタイピングを行った結果、MABL-1抗体は κ 型L鎖及び γ 1型のH鎖を有することが明らかになった。また、MABL-2抗体は κ 型L鎖及び γ 2 a型のH鎖を有することが明らかになった。タイピングについて参考例 2 に後記する。

次に、ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) 法を用いてMABL-1抗体のL鎖V 領域を増幅するため、配列番号:1に示すオリゴヌクレオチドプライマー及び配列番号:2に示すオリゴヌクレオチドプライマーをそれぞれ5′ー末端プライマー及び3′ー末端プライマーとして使用する。また、MABL-2抗体のL鎖V 領域を増幅するため、配列番号:1に示すオリゴヌクレオチドプライマー及び配列番号:2に示すオリゴヌクレオチドプライマー及び配列番号:2に示すオリゴヌクレオチドプライマーとして使用する。

また、MABL-1抗体のH鎖V領域の増幅のため、配列番号:1に示すオリゴヌクレオチドプライマー及び配列番号:3に示すオリゴヌクレオチドプライマーをそれぞれ5′-末端プライマー及び3′-末端プライマーとして使用する。さらに、MABL-2抗体のH鎖V領域の増幅のため、配列番号:1に示すオリ

ゴヌクレオチドプライマー及び配列番号:4に示すオリゴヌクレオチドプライマーをそれぞれ5′-末端プライマー及び3′-末端プライマーとして使用する。

次に、マウスモノクローナル抗体の目的とする可変領域をコードするDNA断片を得るために、増幅生成物を低融点アガロース又はカラム(PCR産物精製用キット(QIAGEN等)、DNA精製用キット(GENECLEANII等)など)により、分離・精製を行う。他方、プラスミドpGEM-T Easyのごとき適当なクローニングベクターに前記DNA断片を連結することにより、マウスモノクローナル抗体の目的とする可変領域をコードするDNA断片を含むプラスミドを得る。

クローン化されたDNAの配列決定は任意の常法、例えば、自動DNAシークエンサー(Applied Biosystems社製)を用いて行うことができる。

目的とするDNAのクローン化及びその配列決定を実施例1及び2に具体的に 記載する。

相補性決定領域(CDR)

L鎖及びH鎖の各対のV領域は抗原結合部位を形成する。L鎖及びH鎖上の可変領域は共通性のある比較的保存された4個のフレームワークと3個の超可変又は相補佐決定領域(CDR)により連結されている(Kabat、E.A.ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」US Dept. Health and Human Services 1983)。

前記4個のフレームワーク領域(FR)の多くの部分は β -シート構造をとり、その結果3個のCDRはループを形成する。CDRはある場合には β -シート構

造の一部分を形成することもある。3個のCDRはFRによって相互に立体的に 非常に近い位置に保持され、そして対をなす領域の3個のCDRと共に抗原結合 部位の形成に寄与する。

これらのCDR領域は、得られた抗体のV領域のアミノ酸配列と既知抗体のV領域の既知アミノ酸配列とを照合することによって、Kabat, E. A. ら、「Sequences Of Proteins of Immunological Interest」の経験則から見出すことができ、実施例3において具体的に説明する。

キメラ抗体の作製

きる。

ヒトIAPに対する抗体の再構成一本鎖Fvを設計するに先立って、使用する CDRが実際に抗原結合領域を形成することを確かめる必要がある。この目的の ため、キメラ抗体を作製した。さらに実施例1に記載されるモノクローナル抗体 MABL-1、MABL-2のクローン化されたDNAのヌクレオチド配列から 推定されるアミノ酸配列を既知のマウス抗体のV領域と比較した。

モノクローナル抗体のL鎖及びH鎖V領域をコードするDNA断片がクローニングされれば、これらのマウスV領域をヒト抗体定常領域をコードするDNAと連結して発現させることによってキメラMABL-1抗体又はキメラMABL-2抗体が得られる。

キメラ抗体を作製するための基本的な方法は、クローン化された c D N A に存在するマウスリーダー配列及び V 領域配列を、哺乳類細胞発現ベククー中にすでに存在するヒト抗体 C 領域をコードする配列に連結することを含んで成る。前記ヒト抗体 C 領域は任意のヒト L 鎖 C 領域及びヒト H 鎖 C 領域であることができ、例えばヒト L 鎖 C κ あるいは H 鎖 γ − 1 C や γ − 4 C を 各 々 挙 げることがで

キメラ抗体の製造のためには2種類の発現ベクター、すなわちエンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとでマウスL鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDNAを含んで成る発現ベクター、並びにエンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域のもとでマウスH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNAを含んで成る発現ベタターを作製する。次に、こ

れらの発現ベクターにより哺乳類細胞のごとき宿主細胞を同時形質転換し、そして形質転換された細胞をインービトロ又はインービボで培養してキメラ抗体を製造する(例えばWO91-16928)。

あるいは、マウスL鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDNA並びにマウスH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNAを単一の発現ベクターに導入し、そして該ベクターを用いて宿主細胞を形質転換し、次にこの形質転換された宿主をインービボ又はインービトロで培養して目的とするキメラ抗体を生産させる。

キメラ抗体の作製を実施例4に記載する。

MABL-1、又はMABL-2抗体のL鎖リーダー領域及びV領域をコードするcDNAをPCR法を用いてサブクローン化し、ヒトゲノムL鎖C領域をコードするDNAを含有する発現ベクターに連結する。

MABL-1、又はMABL-2抗体の γ 1型H鎖リーダー及びV領域をコードする c D N A を、P C R 法を用いてサブクローン化し、ヒトゲノムL鎖 C κ 領域をコードするゲノム D N A を含有する発現ベクターに連結する。

特に設計されたPCRプライマーを用いて、MABL-1、MABL-2抗体のV領域をコードするcDNAをそれらの5′ー及び3′ー末端において適当な塩基配列を導入して、それらが発現ベクターに容易に挿入されるように、且つそれらが該発現ベクター中で適切に機能するようにした(例えば、本発明ではKozakを配列の導入により転写効率を上げるように工夫されている)。次に、これらのプライマーを用いてPCRにより増幅して得たMABL-1、MABL-2抗体のV領域を、所望のヒトC領域をすでに含有するHEF発現ベクター(WO92-19759参照)に挿入した。これらのベクターは、種々の哺乳類細胞系における遺伝子操作された抗体の一過性(transient)発現又は安定な発現のために適当である。

キメラMABL-1、MABL-2抗体はヒトIAPを有する細胞に結合する 活性を示した。従って、正しいマウスV領域がクローン化され、そして配列が決 定されていたことが示された。

再構成一本鎖Fv領域

ヒトIAPを有する細胞に対する再構成一本鎖Fvを作製するためには、ヒトIAPに対するモノクローナル抗体のH鎖V領域とL鎖V領域とをリンカー、より好ましくはペプチドリンカーを介して連結することにより得られる。ペプチドリンカーとしては、例えばアミノ酸 $12\sim19$ 個から成る任意の一本鎖が挙げられるが、具体的な一例として配列番号19に記載のアミノ酸配列から成るペプチド断片が用いられる。

再構成一本鎖F v領域の一例の具体的なアミノ酸配列を配列番号:20、23、24及び25に示し、このアミノ酸配列を有する一本鎖F v領域を、本発明においてMABL1-scFvあるいはMABL2-scFvとし、実施例5において詳細に説明する。

本発明の再構成一本鎖F V 領域をコードするD N A は、すでに詳細に説明したMABL-1、MABL-2 抗体のH 鎖V 領域をコードするD N A 、 及びMABL-1、MABL-2 抗体のL 鎖V 領域をコードするD N A を鋳型とし、それらの配列の内の所望のアミノ酸配列をコードするD N A 部分を、その両端を規定するプライマー対を用いてP C R 法により増幅することにより得られる。

実施例5において、H鎖V領域と、L鎖V領域とを含んで成る再構成一本鎖F V領域をコードするDNAの作製方法を具体的に記載する。

再構成一本鎖F v 領域の抗原結合活性は、ヒトIAPに対するマウスM A B L -1、M A B L -2 抗体の結合阻害能を指標にして評価することができる。具体的には、濃度依存的にマウスM A B L -2 抗体のヒトIAP抗原への阻害作用が認められる。

また、必要な場合、特定の抗原に対して十分に活性がある再構成一本鎖Fv領域を作製するために、前記V領域のアミノ酸配列の一部を改変することも望ましい。

また、本発明における再構成一本鎖F v 領域は、従来の技術(例えば、S a t o, K. ら、C a n c e r R e s. , 5 3 , 1 - 6 (1993) を参照のこと)を用いることによって、ヒト型化することが可能であり、また一旦ヒト型化 F v 領域をコードする D N A が作製されれば、ヒト型化一本鎖F v 、ヒト型化モノクローナル抗体あるいはヒト型化モノクローナル抗

体断片は、常法に従って容易に作出する事が可能である。さらに、必要な場合、 これらのV領域のアミノ酸配列の一部を改変することも望ましい。

さらに、遺伝子工学における慣用技術を用いて上述のマウス由来のH鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAから、これらに相当する他の哺乳動物由来のDNA、特にヒト由来のDNAを得ることができる。得られたDNAを用いて、他の哺乳動物、特にヒト由来の一本鎖Fv又はその断片、ヒト由来のモノクローナル抗体又はその断片を得ることができる。

以上のように、目的とする再構成一本鎖F v 領域、再構成ヒト型化一本鎖F v 領域、ヒト型化モノクローナル抗体及びヒト型化モノクローナル抗体断片をコードするDNAが作製されれば、それらを含有する発現ベクター、及び該発現ベクターにより形質転換された宿主は常法に従って得ることができ、また、その宿主を用いて常法に従って培養し、産生した再構成一本鎖F v 領域、再構成ヒト型化一本鎖F v 領域、ヒト型化モノクローナル抗体及びヒト型化モノクローナル抗体断片は、細胞内又は細胞外から分離し均一にまで精製することができる。この場合、通常の蛋白質で用いられる分離・精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば各種クロマトグラフィー、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組合せれば、キメラ抗体あるいはヒト型化抗体は分離・精製することができる。

ヒトIAPを有する細胞に対する本発明の再構成一本鎖FV領域、再構成ヒト型化一本鎖FV領域、ヒト型化モノクローナル抗体及びヒト型化モノクローナル抗体断片の製造のために任意の発現系、例えば真核細胞、例えば動物細胞、例えば樹立された哺乳類細胞系、真糸状菌細胞、及び酵母細胞、並びに原核細胞、例えば細菌細胞、例えば大腸菌細胞等を使用することができる。好ましくは、本発明のキメラ抗体又は再構成抗体は哺乳類細胞、例えばCOS7細胞又はCHO細胞中で発現される。

これらの場合、哺乳類細胞での発現のために有用な常用のプロモーターを用いることができる。例えば、ヒト・サイトメガロウイルス前期(human cytomegalovirus immediate early; HCMV)プロモーターを使用するのが好ましい。HCMVプロモーターを含有する発現ベク

ターの例には、 $HCMV-VH-HC\gamma1$, HCMV-VL-HCK等であって、PSV2neoに由来するもの(国際公開WO92-19759参照)が含まれる。

また、その他に、本発明のために用いることのできる哺乳動物細胞における遺伝子発現のプロモーターとしてはレトロウイルス、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、シミアンウイルス40 (SV40) などのウイルスプロモーターやヒト・ポリペプチド・チェーン・エロンゲーション・ファクター1 α (HEF-1 α) などの哺乳動物細胞由来のプロモーターを用いればよい。例えばSV40のプロモーターを使用する場合は、Mulligan,R.C.らの方法 (Nature,277,108-114,(1979))、また、HEF-1 α プロモーターを使用する場合は、Mizushima,S.らの方法 (Nucleic Acids Research,18,5322,(1990))に従えば容易に実施することができる。

複製起原(ori)としては、SV40、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、牛パピローマウイルス(BPV)等の由来のoriを用いることができ、さらに宿主細胞系中での遺伝子コピー数増幅などのため、発現ベクターは選択マーカーとして、ホスホトランスフエラーゼAPH(3′)IIあるいはI(neo)遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、大腸菌キサンチンーグアニンホスホリボシルトランスフエラーゼ(Ecogpt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(DHFR)遺伝子等を含むことができる。

図面の説明

図1は、ヒトIgG1抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞 (hIA P/L1210) に結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図

である。

図 2 は、キメラMABL -1 抗体が、ヒトIAPを発現するL 1 2 1 0 細胞 (h I A P / L 1 2 1 0) に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図3は、キメラMABL-2抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞 (hIAP/L1210) に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図4は、本発明にかかる一本鎖F V 領域の作成方法を模式的に示す図である。

図 5 は、本発明の一本鎖 F v 領域をコードする D N A e 、大腸菌にて発現させるために使用可能な発現プラスミドの一例の構造を示す。

図 6 は、本発明の一本鎖 F v 領域をコードする D N A を、哺乳動物細胞にて発現させるために使用する発現プラスミドの一例の構造を示す。

図7は、実施例5.4で得られたウエスタンブロットの結果を示す写真である。 左側より、分子量マーカー(上から97.4、66、45、31、21.5、1 4.5 k D a を示す)、p C H O 1 導入 C O S 7 細胞培養上清、p C H O M 2 導 入細胞培養上清。p C H O M 2 導入細胞培養上清に再構成 M A B L - 2 抗体 - 本 鎖 F V 領域(矢印)が明らかに含まれていることを示す。

図8は、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清の抗体は結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図9は、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清の抗体は結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図10は、hIAP/L1210細胞に、コントロールとしてのpCOS1/COS7細胞培養上清の抗体は結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図11は、hIAP/L1210細胞に、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清の抗体は特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図12は、実施例5.6で示すCompetitive ELISAの結果を示す図であり、本発明の一本鎖Fv領域(MABL2-scFv)の抗原結合活性を、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清と比較して、マウスモノクローナル抗体MABL-2の抗原結合に対する阻害を指標として示す図である。

図13は、実施例5.7のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には、コントロールとしてのpCOS1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。

図14は、実施例5.7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。

図15は、実施例5.7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。

図 16 は、実施例 5.7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、hI A P / L 1210 細胞に対し、MAB L 2-s c F v / C O S 7 細胞培養上清抗体が特異的にアポトーシスを誘起することを示す。

図17は、実施例5.7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、CCRF-CEM細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す(最終濃度50%)。

図18は、実施例5.7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、CCRF-CEM細胞に対し、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清抗体が特異的にアポトーシスを誘起することを示す (最終濃度50%)。

次に、本発明を下記の実施例により具体的に説明するが、これにより本発明の 範囲が限定されるものではない。

実施例

参考例1 (ハイブリドーマの作製)

DBAマウス由来の白血病細胞株L1210細胞 (ATCC株番号CCL-2

19, J. Natl. Cancer Inst. 10:179-192, 194

- 9) にヒトIntegrin Associated Protein (IA
- P) を高発現した細胞を以下のように作製して感作抗原として用いた。

ヒトIAPの遺伝子は、HL-60細胞株のmRNA(CLONTECH社製)より作製したcDNAを鋳型としてPCRにより増幅して用いた。

このPCR産物をクローニングベクターpGEM-T vector (プロメガ社製) に組み込み大腸菌JM109 (タカラ社製) にトランスフォーメーションし、InsertDNAの塩基配列をDNAシークエンサー (373A DNA sequencer, ABI社製) にて確認後、発現ベクターpCOS1に組換えた。

発現ベクターpCOS1は、pEF-BOS (Nucleic Acids Research, 18, 5322, 1990) のデリバティブであり、ヒトエロンゲーション・ファクター-1 α をプロモーター/エンハンサーとして使用しネオマイシン耐性遺伝子を組み込んだベクターである。このヒトIAPを組み込んだ発現ベクターをL1210細胞株にDMRIE-C (GIBCO-BRL社製) を用いて遺伝子導入しGeneticin (最終濃度1mg/ml, GIBCO-BRL社製) により選択し、さらに、遺伝子が導入されたL1210細胞は限界希釈法により細胞をクローニングした。得られたクローンについて、ヒトIAPを認識する抗CD47抗体(ファーミンジェン社製)で抗原の発現を検討し、発現量の高いクローンを抗原感作の細胞として選択した。

上記細胞で免疫した、L1210細胞と同系マウスであるDBA/2マウス (日本チャールズリバー繁殖)の脾臓細胞とマウス・ミエローマ細胞株P3-U1 (Current Topics in Micro-biology and Immunology, 81, 1-7 (1978)]とをポリエチレングリコールを用いた常法 [Clin. Exp. Immunol., 42, 458-462 (1980)]に従い細胞融合させた。

ヒトIAPを特異的に認識する活性を指標としてスクリーニングし、2種類のハイブリドーマを樹立した。これらはMABL-1及びMABL-2と命名し、公的微生物寄託機関である通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(日本

国茨城県つくば市東1丁目1番3号) に、1997年9月11日に、受託番号それぞれFERM BP-6100、FERM-BP-6101として国際寄託されている。

参考例2 (MABL-1、MABL-2抗体のサブクラス決定)

上記で得られたMABL-1、及びMABL-2抗体のサブクラスを決定する目的で、100ng/mlに調製したMABL-1、及びMABL-2抗体500 μ lを、ISOTYPING KIT (STRATAGENE社製) にスポットしたところ、MABL-1はIgG1, κ であり、MABL-2はIgG2a, κ であることが明らかとなった。

実施例 1 (ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコードするDNAのクローン化)

ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体MABL-1及びMABL-2の可変領域をコードするDNAを次のようにしてクローン化した。

1.1 メッセンジャーRNA (mRNA) の調製

ハイブリドーマMABL-1及びMABL-2からのmRNAを、mRNA Purification Kit (Pharmacia Biotech社 製)を用いて調製した。

1.2 二本鎖cDNAの合成

約1µgのmRNAよりMarathon cDNA Amplification Kit (CLONTECH社製)を用いて二本鎖cDNAを合成し、アダプターを連結した。

1.3 抗体可変領域をコードする遺伝子のPCR法による増幅

Thermal Cycler (PERKIN ELMER社製) を用いてPCR法を行った。

(1) MABL-1L鎖V領域をコードする遺伝子の増幅

PCR法に使用するプライマーは、アダプターの部分配列とハイブリダイズする配列番号: 1に示すアダプタープライマー1 (CLONTECH社製)、及びマウスカッパ型L鎖C領域配列とハイブリダイズする配列番号: 2に示すMKC (Mouse Kappa Constant)プライマー (Bio/Tech

nology, 9,88-89,1991)を用いた。

PCR溶液 50μ 1は、 5μ 1の $10\times$ PCR BufferII、2mM M gC1 $_2$ 、0.16mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、2.5ユニットのDNAポリメラーゼAmpliTaq Gold (以上PERKIN ELMER社製)、 0.2μ Mの配列番号:1に示すアダプタープライマーと 0.2μ Mの配列番号:2に示すMKCプライマー及びMABLー1由来の二本鎖 cDNA 0.1μ gを含有し、94 Cの初期温度に79分間そして次に94 Cにて1分間、60 Cにて1分間及び72 Cにて1分2 0秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72 Cで10分間加熱した。

(2) MABL-1H鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号:1に示すアダプタープライマー1、及び配列番号:3に示すMHC- γ 1 (Mouse Heavy Constant) プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

cDNAの増幅は、 $0.2\mu MoMKCプライマーの代わりに<math>0.2\mu MoMHC-\gamma1$ プライマーを用いて増幅した点を除いて、前記1.3 (1) においてL鎖V領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により増幅を行った。

<u>(3) MABL-2L鎖V領域をコードするcDNAの増幅</u>

PCRのためのプライマーとして配列番号:1に示すアダプタープライマー1、及び配列番号:2に示すMKCプライマーを用いた。

cDNAの増幅は、MABL-1由来の二本鎖 cDNA0. 1μ g の代わりに MABL-2 由来の二本鎖 cDNA0. 1μ g を用いて増幅した点を除いて、前記 1. 3 (1) においてMABL-1 L鎖V 領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により増幅を行った。

(4) MABL-2H鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号:1に示すアダプタープライマー1、及び配列番号:4に示すMHC- γ 2aプライマー(Bio/Technology,9,88-89,1991)を用いた。

cDNAの増幅は、 $0.2\mu M$ のMKCプライマーの代わりに $0.2\mu M$ のMKCプライマーの代わりに $0.2\mu M$ のMKC $0.2\mu M$ のMKC $0.2\mu M$ 0MKC $0.2\mu M$ 0MKC0 $0.2\mu M$ 0 $0.2\mu M$

1.4 PCR生成物の精製

前記のようにしてPCR法により増幅したDNA断片をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN社製)を用いて精製し、1mM EDTAを含有する10mM Tris-HCl (pH8.0)に溶解した。

1.5 連結及び形質転換

上記のようにして調製したMABL-1由来マウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含んで成るDNA断片約140ngをpGEM-T Easyベクター (Promega社製) 50ngと、30mM Tris-HCl (pH 7.8)、10mM MgCl₂、10mM ジチオスレイトール、1mM A TP及び3ユニット T4 DNAリガーゼ (Promega社製) を含有する反応混合液中で、15℃にて3時間反応させ連結した。

次に、1μ1の上記連結混合液を大腸菌DH5αのコンピテント細胞(東洋紡社製)50μ1に加え、そしてこの細胞を氷上で30分間、42℃にて1分間そして再び氷上で2分間静置した。次いで100μ1のSOC培地(GIBCOBRL社製)を加え、100μg/m1のアンピシリン(SIGMA社製)を含有するLB(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrookら、Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)寒天培地上にこの大腸菌を塗布し、37℃にて一晩培養して大腸菌形質転換体を得た。

この形質転換体を、50μg/mlのアンビシリンを含有するLB培地3ml中で37℃にて終夜培養し、そしてこの培養物からQIAprep Spin Miniprep Kit (QIAGEN社製)を用いてプラスミドDNAを調製した。

こうして得られた、ハイブリドーマMABL-1に由来するマウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをpGEM-M1Lと命名し

た。

上記の同じ方法に従って、ハイブリドーマMABL-1に由来するマウスH鎖 V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、 pGEM-M1Hと命名した。

また、ハイブリドーマMABL-2に由来するマウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、pGEM-M2Lと命名した。

また、ハイブリドーマMABL-2に由来するマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、pGEM-M2Hと命名した。

実施例2 (DNAの塩基配列の決定)

前記のプラスミド中のcDNAコード領域の塩基配列を、自動DNAシーケンサー(Applied Biosystem社製)及びABI PRISM Dye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction Kit (Applied Biosystem社製)を用いて、メーカー指定のプロトコールに従って塩基配列を決定した。

プラスミドp G E M - M 1 L に含まれるマウス M A B L - 1 抗体のL鎖 V 領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号: 5 に示す。

また、プラスミドpGEM-M1Hに含まれるマウスMABL-1抗体のH鎖V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:6に示す。

また、プラスミドpGEM-M2Lに含まれるマウスMABL-2抗体のL鎖V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:7に示す。

実施例3 (CDRの決定)

L鎖及びH鎖のV領域の全般的構造は、互いに類似性を有しており、それぞれ 4つのフレームワーク部分が3つの超可変領域、即ち相補性決定領域(CDR) により連結されている。フレームワークのアミノ酸配列は、比較的良く保存され ているが、一方、CDR領域のアミノ酸配列の変異性は極めて高い(Kabat,

E. A. S. Sequences of Proteins of Immu nological Interstlus Dept. Health and Human Services, 1983).

このような事実に基づき、ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体の可変領域のアミノ酸配列をKabatらにより作製された抗体のアミノ酸配列のデータベースにあてはめ、相同性を調べることによりCDR領域を決定した。その結果を表1に示す。

表 1

_プラスミド	配列番号	CDR (1)	CDR (2)	CDR (3)
pGEM-M1L	5	43 - 58	74 - 80	1 1 3 - 1 2 1
pGEM-M1H	6	50 - 54	69 - 85	1 1 8 - 1 2 5
pGEM-M2L	7	43 - 58	74 - 80	1 1 3 - 1 2 1
pGEM-M1H	8	50 - 54	69 - 85	1 1 8 - 1 2 5

実施例 4 (クローン化 cDNAの発現の確認(キメラMABL-1 抗体及びキメラMABL-2 抗体の作製))

4.1 キメラMABL-1抗体発現ベクターの作製

キメラMABL-1抗体を発現するベクターを作製するため、それぞれマウス MABL-1L鎖及びH鎖V領域をコードする cDNAクローンpGEM-M1L及びpGEM-M1HをPCR法により修飾した。そしてHEF発現ベクター (国際公開出願WO92-19759参照)に導入した。

L鎖V領域のための前方プライマーMLS(配列番号:9)及びH鎖V領域のための前方プライマーMHS(配列番号:10)は、各々のV領域のリーダー配列の最初をコードするDNAにハイブリダイズし且つKozakコンセンサス配列(J. Mol. Biol.,196,947-950,1987)及びHindIII制限酵素部位を有するように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーMLAS(配列番号:11)及びH鎖V領域のための後方プライマーMHAS(配列番号:12)は、J領域の末端をコードするDNA配列にハイブリダイズし且つスプライスドナー配列及びBamHI制限酵素部位を有するように設計し

た。

PCR溶液 100μ lは、 10μ lの $10\times$ PCR Buffer II、2m M MgCl $_2$ 、0.16mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、5ユニットのDNAポリメラーゼAmpliTaq Gold、 0.4μ Mずつの各プライマー、及び8ngの鋳型DNA (pGEM-M1L及びpGEM-M1H)を含有し、94℃の初期温度にて9分間そして次に94℃にて1分間、60℃にて1分間及び72℃にて1分20秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72℃で10分間加熱した。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN社製) を用いて精製し、HindIII及びBamHIで消化し、そしてL鎖V領域については、HEF発現ベクターHEF $-\kappa$ に、H鎖V領域についてはHEF発現ベクターHEF $-\gamma$ にそれぞれクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをそれぞれHEF-M1L、HEF-M1Hと命名した。

4.2 キメラMABL-2抗体発現ベクターの作製

cDNAの修飾及びクローニングは、pGEM-M1L及びpGEM-M1H の代わりにpGEM-M2L及びpGEM-M2Hを鋳型DNAに増幅した点を除いて、前記4.1において記載したのと同じ方法により増幅及びクローニングを行い、DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをそれぞれHEF-M2L、HEF-M2Hと命名した。

4.3 COS7細胞への遺伝子導入

キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体の一過性発現を観察するため、前記発現ベクターをCOS7細胞において試験した。

(1) <u>キメラMABL-1抗体の遺伝子導入</u>

HEF-M1LとHEF-M1Hベクターを、Gene Pulser装置 (BioRad社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS7細胞に同時形質転換した。各DNA (10 μ g)と、PBS中1×10 7 細胞/m1の0.8mlをキュベットに加え、1.5kV、25 μ Fの容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のγーグロブリンフリーウシ胎児血清を含有するDMEM培養液(GIB CO BRL社製)に加えた。72時間培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

(2) <u>キメラMABL-2抗体の遺伝子</u>導入

キメラMABL-2抗体遺伝子の導入は、HEF-M1LとHEF-M1Hベクターの代わりにHEF-M2LとHEF-M2Hベクターを用いた点を除いて、前記4.3 (1) に記載したのと同じ方法によりCOS7細胞に同時形質転換し、回収培養上清を得た。

4.4 フローサイトメトリー

抗原への結合を測定するため、前記COS7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞 4×10^5 個に、キメラMABL-1抗体を発現させたCOS7細胞の培養上清 あるいはキメラMABL-2抗体を発現させたCOS7細胞の培養上清あるいは コントロールとしてヒトIgG1抗体 (SIGMA社製) を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、FITC標識した抗ヒトIgG抗体 (Cappel 1社製) を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置 (BECTON DICKINSON社製) にて蛍光強度を測定した。

その結果、キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体は、ヒトIAPを発現するL1210細胞に特異的に結合したことにより、これらのキメラ抗体がマウスモノクローナル抗体MABL-1及びMABL-2のそれぞれのV領域の正しい構造を有することが明らかとなった(図1~3)。

実施例5 (再構成MABL-1抗体及び再構成MABL-2抗体-本鎖Fv(scFv)領域の作製)

5.1 再構成MABL-1抗体-本鎖F v 領域の作製

再構成MABL-1抗体一本鎖Fv領域を次の様にして作製した。再構成MABL-1抗体H鎖V領域、及びリンカー領域、及び再構成MABL-1抗体L鎖V領域をそれぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより、再構成MABL-1抗体一本鎖Fv領域を作製した。この方法を図4に模式的に示す。再構成

MABL-1抗体—本鎖F V領域の作製のために6 個のP CR \mathcal{D} $\mathcal{D$

H鎖V領域のための前方プライマーVHS(プライマーA、配列番号:13)は、H鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つNcoI制限酵素認識部位を有するように設計した。H鎖V領域のための後方プライマーVHAS(プライマーB、配列番号:14)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つリンカーにオーバーラップするように設計した。

リンカーのための前方プライマーLS(プライマーC、配列番号:15)は、リンカーのN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つH鎖V領域のC末端をコードするDNAにオーバーラップするように設計した。リンカーのための後方プライマーLAS(プライマーD、配列番号:16)は、リンカーのC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするDNAにオーバーラップするように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーVLS(プライマーE、配列番号:17)は、リンカーのC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするDNAにオーバーラップするように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーVLAS-FLAG(プライマーF、配列番号:18)は、L鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つFLAGペプチドをコードする配列(Hopp, T. P. ら、Bio/Technology, 6,1204-1210,1988)、2個の転写停止コドン及びEcoRI制限酵素認識部位を有するように設計した。

第一PCR段階において3つの反応A-B、C-D及びE-Fを行い、そして各PCR生成物を精製した。第一PCRから得られた3つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブルさせた。次に、プライマーA及びFを加えて、再構成MABL-1抗体一本鎖Fv領域をコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。なお、第一PCRにおいては、再構成MABL-1抗体H鎖V領域をコードするプラスミドPGEM-M1H(実施例2を参照)、Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Ser Gly

Gly Gly Gly Ser (配列番号: 19) からなるリンカー領域をコードするDNA配列 (Huston, J. S. ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 5879-5883, 1988) を含んで成るプラスミドpSC-DP1、及び再構成MABL-1抗体L鎖V領域をコードするプラスミドpGEM-M1L (実施例2を参照) をそれぞれ鋳型として用いた。

第一PCR段階の溶液 $50\mu1$ は、 $5\mu1$ の $10\times PCR$ Buffer II、 $2\,\text{mM}$ MgCl₂、0.16 mM dNTPs、2.5ユニットのDNAポリメラーゼAmpliTaq Gold (以上PERKIN ELMER社製)、0.4 μ Mずつの各プライマー及び5ngの各鋳型DNAを含有し、94 Cの初期温度に10分間そして次に100分間、1000点度サイクルを100分間、100分間、100分間、100分間、100点度 100分間、100点度 100分間、100分間、100分間、100点度 100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間、100分間 100分間 100分別 100

PCR生成物A-B(371bp)、C-D(63bp)、及びE-F(384bp)をQIAquick PCR Purification Kit(QIAGEN社製)を用いて精製し、第二PCRでアッセンブルした。第二PCRにおいて、鋳型として120ngの第一PCR生成物A-B、20ngのPCR生成物C-D及び120ngのPCR生成物E-F、10 μ lの10×PCR Buffer II、2mM MgCl₂、0.16mM dNTPs、5ユニットのDNAボリメラーゼAmpliTaq Gold(以上PERKIN ELMER社製)を含有する98 μ lのPCR混合液を、94 $^{\circ}$ Cの初期温度にて8分間そして次に94 $^{\circ}$ Cにて2分間、65 $^{\circ}$ Cにて2分間及び72 $^{\circ}$ Cにて2分間、この順序で加熱した。この温度サイクルを2回反復した後、それぞれ0.4 μ MのプライマーA及びFを加えた。そして94 $^{\circ}$ Cの初期温度にて1分間そして次に94 $^{\circ}$ Cにて1分間及び72 $^{\circ}$ Cにて1分間で加熱し、この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を72 $^{\circ}$ Cにて7分間加熱し、この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を72 $^{\circ}$ Cにて7分間加熱した。

第二PCRにより生じた843bpのDNA断片を精製し、NcoI及びEcoRIで消化し、得られたDNA断片をpSCFVT7ベクターにクローニングした。なお、本発現ベクターpSCFVT7は、大腸菌ペリプラズム分泌発現系

に適するpelBシグナル配列(Lei, S. P. ら、J. Bacteriol ogy, 169, 4379-4383, 1987)を含んでいる。DNA配列決定の後、再構成MABL-1抗体—本鎖Fv領域の正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpscM1と命名した(図5を参照のこと)。本プラスミドpscM1に含まれる再構成MABL-1抗体—本鎖Fv領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:20に示す。

次に、哺乳動物細胞にて再構成MABL-1抗体—本鎖Fv領域を発現するベクターを作製するため、pscM1ベクターをPCR法により修飾した。そして得られた DNA断片をpCHO1発現ベクターに導入した。なお、本発現ベクター PCHO1は、 $PFR-\Delta E-rvH-PM1-f$ (PVO92/19759) 参照)から、PCORIDO E がいる、PCORIDO E がいる。 PCORIDO E がいる。

PCRに使用するプライマーは、前方プライマーとしてH鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つSalI制限酵素認識部位を有する配列番号:21に示すSal-VHSプライマー及び後方プライマーとして第一フレームワーク配列の最後をコードするDNAにハイブリダイズする配列番号:22に示すFRH1antiプライマーを用いた。

PCR溶液 100μ 1は、 10μ 1の $10\times$ PCR Buffer II、2m M MgCl₂、0.16mM dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold、 0.4μ Mずつの各プライマー、及び8ngの鋳型DNA(pscM1)を含有し、95℃の初期温度にて9分間そして次に95℃にて1分間、60℃にて1分間及び72℃にて1分20秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72℃で7分間加熱した。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN社製)を用いて精製し、SalI及びMbo IIで消化し、N末端側再構成MABL-1抗体一本鎖Fv領域をコードするDNA断片を得た。また、pscM1ベクターをMbo II及びEcoRIで消化し、C末端側再構

成MABL-1抗体一本鎖F v領域をコードするDNA断片を得た。そして、SalI-Mbo II DNA断片及びMbo II-E c o R I DNA断片を p C HO1-I g s ベクターにクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドを p C HOM 1 と命名した(図 6 を参照のこと)。なお、本発現ベクターp C HO1-I g s は、哺乳動物細胞分泌発現系に適するマウス I g G 1 シグナル配列(Nature, 322, 323-327, 1988)を含んでいる。本プラスミド p C HOM 1 に含まれる再構成 M A B L -1 抗体 -本鎖 F v 領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:23 に示す。

5.2 再構成MABL-2抗体-本鎖Fy領域の作製

再構成MABL-2抗体―本鎖F v領域を前記5.1に従って作製した。第一PCRにおいては、pGEM-M1Hの代わりに再構成MABL-2抗体H鎖V領域をコードするプラスミドpGEM-M2H(実施例2を参照)、及びpGEM-M1Lの代わりに再構成MABL-2抗体L鎖V領域をコードするプラスミドpGEM-M2L(実施例2を参照)を使用し、再構成MABL-2抗体―本鎖F v領域の正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドpscM2を得た。本プラスミドpscM2に含まれる再構成MABL-2抗体―本鎖F v領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:24に示す。

また、pscM2ベクターの修飾により再構成MABL-2抗体一本鎖Fv領域の正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含む哺乳動物細胞発現用pCHOM2でクターを得た。本プラスミドpCHOM2に含まれる再構成MABL-2抗体一本鎖Fv領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:25に示す。

5.3 COS 7細胞への遺伝子導入

再構成MABL-2抗体—本鎖Fv領域の一過性発現を観察するため、pCHOM2ベクターをCOS7細胞において試験した。

pCHOM2ベクターを、Gene Pulser装置 (BioRad社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS7細胞に形質転換した。DNA (10 μ g)と、PBS中1×10 7 細胞/m1の0.8m1をキュベットに加え、1.5kV、25 μ Fの容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、

10%のウシ胎児血清を含有するIMDM培養液(GIBCO BRL社製)に加えた。72時間培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

5.4 COS 7 細胞培養上清中の再構成MABL-2 抗体-本鎖F v 領域の 検出

pCHOM2ベクターを遺伝子導入したCOS7細胞培養上清中における再構成MABL-2抗体一本鎖F v 領域をウェスタンブロッティング法により確認した。

pCHOM2ベクターを遺伝子導入したCOS7細胞培養上清及びコントロールとしてpCHO1ベクターを遺伝子導入したCOS7細胞培養上清についてSDS電気泳動を行い、REINFORCED NC膜(Schleicher&Schuell社製)に転写した。5%スキムミルク(森永乳業社製)にてブロッキングを行い、0.05% Tween20-PBSにて洗浄後、抗FLAG抗体(SIGMA社製)を加えた。室温にてインキュベーション及び洗浄の後、アルカリフォスファターゼ結合抗マウスIgG抗体(Zymed社製)を加え、室温にてインキュベーション及び洗浄後、基質溶液(Kirkegaard Perry Laboratories社製)を添加し、発色させた(図7)。

その結果、pCHOM2ベクター導入COS7細胞培養上清中にのみFLAGペプチド特異的なタンパクが検出され、この培養上清中に再構成MABL-2抗体一本鎖F V 領域が分泌されていることが明らかとなった。

5.5 フローサイトメトリー

抗原への結合を測定するため、前記COS7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒトIntegrin Associated Protein (IAP)を発現するマウス白血病細胞株L1210細胞、あるいはコントロールとしてpCOS1ベクターを形質転換したL1210細胞2×10⁵個に、再構成MABL-2抗体一本鎖Fv領域を発現させたCOS7細胞の培養上清あるいはコントロールとしてpCHO1ベクターを形質転換したCOS7細胞の培養上清を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、マウス抗FLAG抗体(SIGMA社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FIT

C標識した抗マウスIgG抗体(BECTON DICKINSON社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON DICKINSON社製)にて蛍光強度を測定した。

5. 6 Competitive ELISA

マウスモノクローナル抗体の抗原結合に対する阻害活性を指標に、再構成MA B L -2 抗体一本鎖 F v 領域の抗原結合活性を測定した。

 $1\mu g/m1$ に調整した抗FLAG抗体を96穴プレートの各穴に加え、37℃にて2時間インキュベートした。洗浄後、1%BSA-PBSにてブロッキングを行った。室温にてインキュベート及び洗浄後、分泌型ヒトIAP抗原遺伝子(配列番号:26)を導入したCOS7細胞培養上清をPBSにて2倍希釈したものを各穴に加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、100ng/m1に調整したビオチン化MABL-2抗体 $50\mu1$ 及び順次希釈した再構成MABL-2抗体-本鎖FV領域発現COS7細胞培養上清 $50\mu1$ を混和したものを各穴に加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、アルカリフォスファターゼ結合ストレプトアビジン(Zymed社製)を加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、基質溶液(SIGMA社製)を加え、次に405nmでの吸光度を測定した。

その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖F v 領域(MABL2-scFv)は、コントロールのpCHO1 導入COS7 細胞培養上清に比較して明らかに濃度依存的にマウスMABL-2抗体のヒトIAP抗原への結合を阻害した(図12)。このことから、再構成MABL-2抗体一本鎖Fv 領域は、マウスモノクローナル抗体MABL-2のそれぞれのV 領域の正しい構造を有することが示唆された。

5.7 In vitroでのアポトーシス誘起効果

ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞、及びコントロールとしてpCO

S1ベクターを遺伝子導入したL 1210細胞、及び CCRF-CEM細胞を用い、再構成MABL-2抗体—本鎖 Fv 領域のアポトーシス誘起作用をAnnexin-V (ベーリンガーマンハイム社製) 染色により検討した。

 1×10^5 個の各細胞に、再構成MABL-2抗体—本鎖Fv領域発現COS7細胞培養上清あるいはコントロールとしてpCHO1ベクター導入COS7細胞培養上清を終濃度50%で添加し、24時間培養した。その後、Annexin-V染色を行い、FACScan装置 (BECTON DICKINSON社製) にて蛍光強度を測定した。

Annexin-V染色による解析の結果を図 $13\sim18$ にそれぞれ示した。ここで、図の左下の領域にあるドットは生細胞を、右下の領域はアポトーシス初期の細胞を、右上の領域はアポトーシス後期の細胞を示す。その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖F v 領域(MABL2-scFv)はL1210細胞においてヒトIAP抗原特異的に著しい細胞死を誘導した(図 $13\sim16$)。また、CCRF-CEM細胞においてもコントロールに比較して著しい細胞死を誘導した(図 $17\sim18$)。

産業上の利用可能性

本発明に係わるヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性を有する新規な一本鎖Fvは以上説明したアミノ酸配列を有するものであり、ヒトIAPを有する有核血液細胞を特異的に認識し、かつ該細胞にアポトーシスを誘起することができる。従って、骨髄性白血病及びリンパ性白血病などの血液疾患治療薬として有用である。

請求の範囲

- 1. Integrin Associated Protein(IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを 誘起するモノクローナル抗体の可変領域から再構成されるポリペプチド。
- 2. 請求項1に記載のポリペプチドをコードするDNA。
- 3. Integrin Associated Protein(IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを 誘起する一本鎖 F v。

4. a) 配列番号5:

Met Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu Met Phe Trp Ile Pro Ala Ser Ser Ser Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Leu Ser Leu Pro Val Ser Leu Gly Asp Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu His Ser Lys Gly Asn Thr Tyr Leu Gln Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Ser Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

のアミノ酸配列、

b) 配列番号7:

Met Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu Met Phe Trp Ile Pro Gly Ser Ser Ser Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Ser Leu Gly Asp Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Val Thr Asp Phe Thr Leu Met Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

のアミノ酸配列、又は

c) a)もしくはb)のアミノ酸配列において、1もしくは数個のアミノ酸が欠失、

置換もしくは付加されたアミノ酸配列 から選択されるアミノ酸配列からなるL鎖V領域。

5. a) 配列番号6:

Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Asp Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Val Asn His Val Met His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ser Glu Lys Ser Ser Ser Ala Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser

のアミノ酸配列、

b) 配列番号8:

Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp Lys Ser Ser Thr Thr Ala Tyr Met Asp Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser

のアミノ酸配列、又は

c) a)もしくはb)のアミノ酸配列において、1もしくは数個のアミノ酸が欠失、 置換もしくは付加されたアミノ酸配列

から選択されるアミノ酸配列からなるH鎖V領域。

- 6.請求項4に記載のL鎖V領域をコードするDNA。
- 7. 請求項5に記載のH鎖V領域をコードするDNA。
- 8. L鎖V領域をコードするDNAが、

a) 配列番号5:

atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct 45 gcg tcc agc agt gat gtt gtg atg acc caa act cca ctc tcc ctg 90 cct gtc agt ctt gga gat caa gcc tcc atc tct tgc aga tct agt 135 cag agc ctt cta cac agt aaa gga aac acc tat tta caa tgg tac 180 cta cag aag cca ggc cag tct cca aag ctc ctg atc tac aaa gtt 225 tcc aac cga ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt gga 270 tca ggg aca gat ttc aca ctc aag atc agc aga gtg gag gct gag 315 gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac 360 acg tcc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa c 394 の塩基配列からなるDNA、

b) 配列番号7:

atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct 45 ggt tcc agc agt gat gtt gtg atg acc caa agt cca ctc tcc ctg 90 cct gtc agt ctt gga gat caa gcc tcc atc tct tgc aga tca agt 135 cag agc ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg tac 180 ctg cag aag cca ggc cag tct cca aaa ctc ctg atc tac aaa gtt 225 tcc aac cga ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt gga 270 tca gtg aca gat ttc aca ctc atg atc agc agg gtg acc aag ctc caa agt aca cat gtt ccg tac 360 acg ttc gga ggg acc aag ctg gaa ata aaa c

の塩基配列からなるDNA、又は

c) a)もしくはb)のDNAとストリンジェントな条件でハイブリダイズするDNA

から選択される請求項6記載のDNA。

9. H鎖V領域をコードするDNAが、

a) 配列番号6:

atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca 45 ggt gtc cac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gac ctg 90 gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga 135 tac acc ttc gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag cag aag cca 180 ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat 225 ggt act aag tac aat gag aag ttc aag ggc aag gcc aca ctg act 270 tca gag aaa tcc tcc agc gca gcc tac atg gag ctc agc ggg ggt tac 360 tat agt tac gac gac tgg ggc caa ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc 405 tca g

の塩基配列からなるDNA、

b) 配列番号8:

atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca 45 ggt gtc cac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa ctg 90 gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga 135 tac acc ttc gct aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca 180 ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat 225 ggt act aag tat aat gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act 270 tca gac aaa tcc tcc acc aca gcc tac atg gac aga ggg ggt tac 360 tat act tac gac gac tgg ggc caa ggc caa ggc acc act ctc 405 tca g

の塩基配列からなるDNA、又は

c) a)もしくはb)のDNAとストリンジェントな条件でハイブリダイズするDNA

から選択される請求項7記載のDNA。

10. 前記一本鎖F vが、Integrin Associated Protein(IAP)を有する有核血液 細胞にアポトーシスを誘起するヒト型化一本鎖F v である、請求項3に記載の一

本鎖Fv。

- 11. ヒト型化L鎖V領域である請求項4記載のL鎖V領域。
- 12. ヒト型化H鎖V領域である請求項5記載のH鎖V領域。
- 13. 請求項10に記載のヒト型化一本鎖FvをコードするDNA。
- 14. Integrin Associated Protein(IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するヒト型化一本鎖Fvより作製可能なヒト型化モノクローナル抗体又はその断片。
- 15. 請求項14に記載のヒト型化モノクローナル抗体又はその断片をコードするDNA。
- 16. 請求項1、3、10、14のいずれかに記載の一本鎖Fv、モノクローナル抗体又はその断片を産生する動物細胞。
- 17. 請求項1、3、10、14のいずれかに記載の一本鎖Fv、モノクローナル抗体又はその断片を産生する微生物。
- 18. Integrin Associated Protein(IAP)を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する物質を含有する血液疾患治療薬。
- 19. 前記血液疾患が、白血病であることを特徴とする請求項18に記載の血液疾患治療薬。
- 20. 前記物質が、請求項1、3、10、14のいずれかに記載の一本鎖Fv、モノクローナル抗体又はその断片であることを特徴とする請求項18に記載の血液疾患治療薬。

図 1

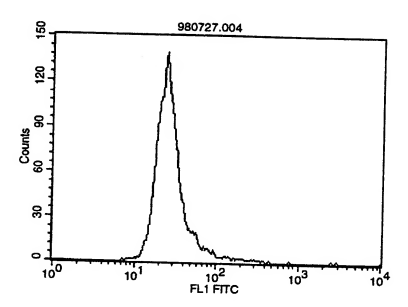


図2

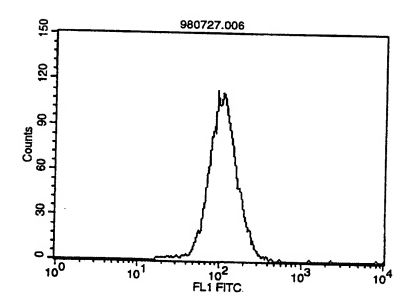


図3

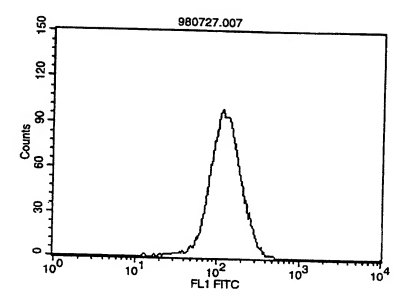
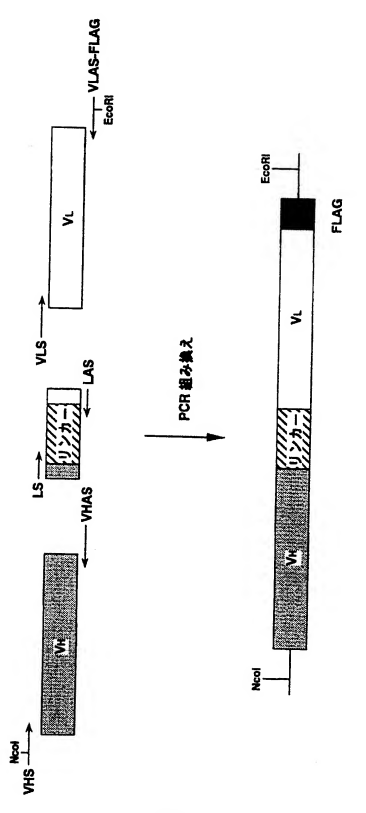
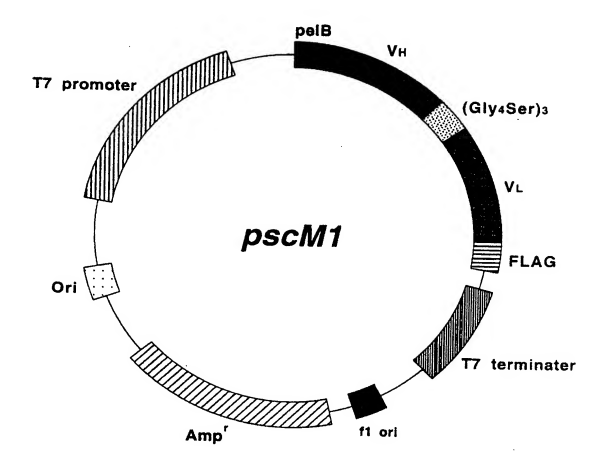
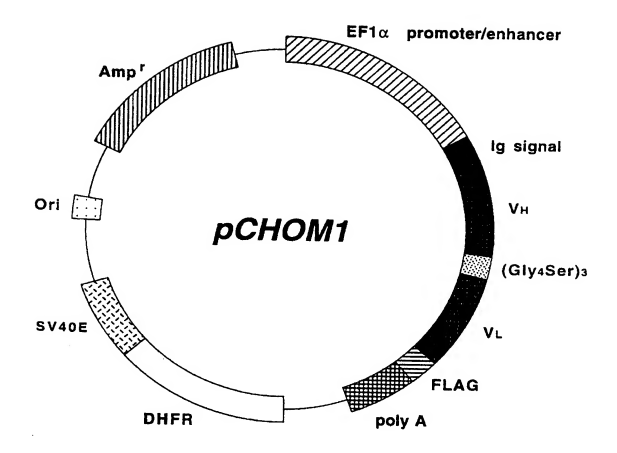
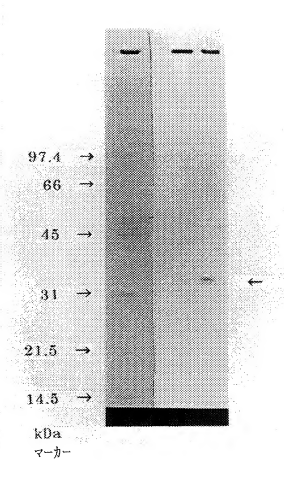


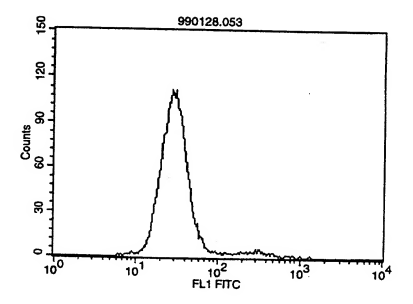
図 4











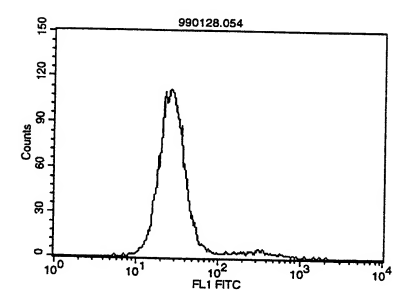


図10

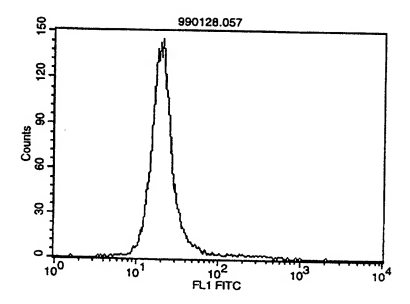


図11

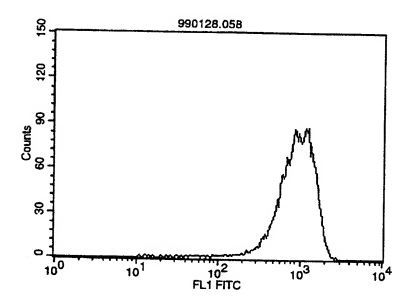


図12

Competitive ELISA

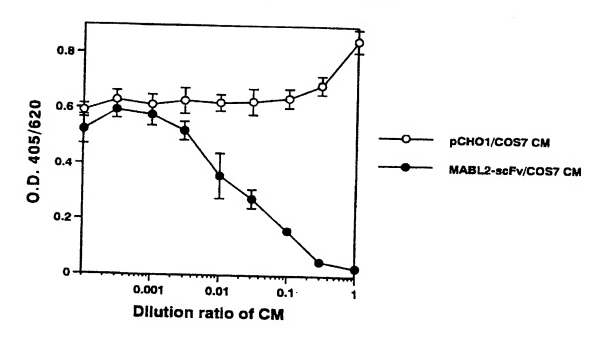


図13

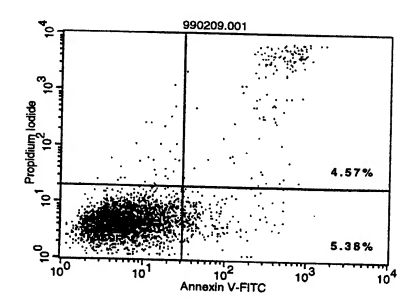


図14

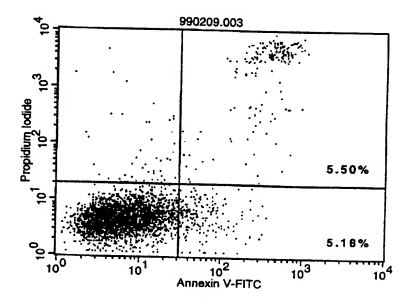


図15

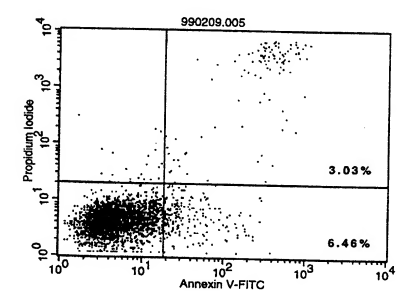


図16

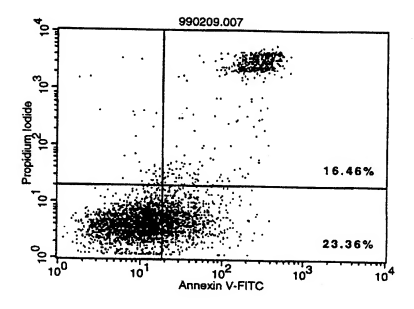


図17

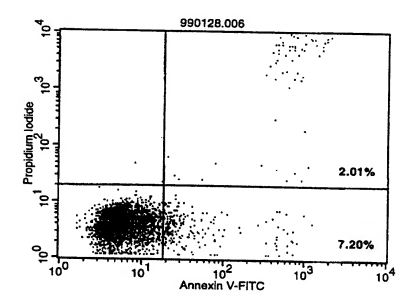
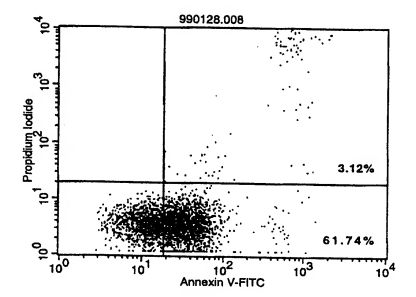


図18



配 列 表

SEQUENCE LISTING

<110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA

<120> Single-chain antibody to induce apoptosis

<130> FOP-391

<160> 26

<210> 1

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 1

ccatcctaat acgactcact ataggge 27

<210> 2

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 2

ggatcccggg tggatggtgg gaagatg 27

<210> 3

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 3

ggatcccggg ccagtggata gacagatg 28

<210> 4

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 4

ggatcccggg agtggataga ccgatg 26

<210> 5

<211> 394

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(393)

<223> pGEM-M1L.1~57; signal peptide, 58~394; mature peptide

<400> 5

atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct 45 Met Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu Met Phe Trp Ile Pro

5 10 15

gcg tcc agc agt gat gtt gtg atg acc caa act cca ctc tcc ctg 90 Ala Ser Ser Ser Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Leu Ser Leu

20 25 30

cct gtc agt ctt gga gat caa gcc tcc atc tct tgc aga tct agt 135 Pro Val Ser Leu Gly Asp Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser 35 40 45 cag age ett eta eae agt aaa gga aac ace tat tta eaa tgg tae 180 Gln Ser Leu Leu His Ser Lys Gly Asn Thr Tyr Leu Gln Trp Tyr 50 55 60 cta cag aag cca ggc cag tct cca aag ctc ctg atc tac aaa gtt 225 Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val 65 70 75 tcc aac cga ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt gga 270 Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly 80 85 90 tea ggg aca gat tte aca etc aag ate age aga gtg gag get gag 315 Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu 95 100 105 gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac 360 Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr 110 115 120 acg tcc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa c 394 Thr Ser Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys 125 130 <210> 6

<211> 409

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(408)

<223	3> p(EM-M	11H.1	~57	;sig	mal	pept	ide,	58~	409	mati	ıre p	epti	de	
<400)> 6														
atg	gaa	tgg	agc	tgg	ata	ttt	ctc	ttc	ctc	ctg	tca	gga	act	gca	45
Met	Glu	Trp	Ser	Trp	Ile	Phe	Leu	Phe	Leu	Leu	Ser	Gly	Thr	Ala	
				5					10					15	
ggt	gtc	cac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gac	ctg	90
Gly	Val	His	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Gln	Gln	Ser	Gly	Pro	Asp	Leu	
				20					25					30	
gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	135
Val	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	
				35					40					45	
tac	acc	ttc	gtt	aac	cat	gtt	atg	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	180
Tyr	Thr	Phe	Val	Asn	His	Val	Met	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	
				50					55					60	
ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	225
Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	
				65					70					7 5	
ggt	act	aag	tac	aat	gag	aag	ttc	aag	ggc	aag	gcc	aca	ctg	act	270
Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	
				80					85					90	
tca	gag	aaa	tcc	tcc	agc	gca	gcc	tac	atg	gag	ctc	agc	agc	ctg	315
Ser	Glu	Lys	Ser	Ser	Ser	Ala	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	
				95					100					105	
gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tac	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	360
Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	
				110					115					120	
tat	agt	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	405
Tyr	Ser	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	
				125					130					125	

tca g 409

Ser

<210> 7

<211> 394

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(393)

<223> pGEM-M2L. 1~57; signal peptide, 58~394; mature peptide

<400> 7

atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct 45 Met Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu Met Phe Trp Ile Pro

5 10 15

ggt tcc agc agt gat gtt gtg atg acc caa agt cca ctc tcc ctg 90 Gly Ser Ser Ser Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu

20 25 30

cct gtc agt ctt gga gat caa gcc tcc atc tct tgc aga tca agt 135 Pro Val Ser Leu Gly Asp Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser

35 40 45

cag agc ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg tac 180 Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr

50 55 60

ctg cag aag cca ggc cag tct cca aaa ctc ctg atc tac aaa gtt 225 Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val 65 70 75

tcc aac cga ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt gga 270 Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly WO 00/53634 -

80 85 90

tca gtg aca gat ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct gag 315 Ser Val Thr Asp Phe Thr Leu Met Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu

95 100 105

gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac 360 Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr

110 115 120

acg ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa c 394 Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

125 130

<210> 8

<211> 409

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(408)

<223> pGEM-M2H. 1~57; signal peptide, $58\sim409$; mature peptide <400> 8

atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca 45 Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala

5 10 15

ggt gtc cac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa ctg 90 Gly Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu

20 25 30

gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga 135 Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly

35 40 45

tac acc ttc gct aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca 180 Tyr Thr Phe Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro 50 55 60 ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat 225 Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp 65 70 75 ggt act aag tat aat gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act 270 Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr 80 85 90 tca gac aaa tcc tcc acc aca gcc tac atg gac ctc agc agc ctg 315 Ser Asp Lys Ser Ser Thr Thr Ala Tyr Met Asp Leu Ser Ser Leu 95 100 105 gcc tct gag gac tct gcg gtc tat tac tgt gca aga ggg ggt tac 360 Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr 110 115 120 tat act tac gac gac tgg ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc 405 Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser 125 130 135 tca g 409 Ser <210> 9 <211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> PCR primer <400> 9 cccaagette caccatgaag ttgcctgtta gg 32

<210> 10

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 10

cccaagette caccatggaa tggagetgga ta 32

<210> 11

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 11

cgcggatcca ctcacgtttt atttccagct tggt 34

<210> 12

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 12

cgcggatcca ctcacctgag gagactgtga gagt 34

<210> 13

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 13

catgccatgg cgcaggtcca gctgcagcag 30

<210> 14

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 14

accaccacct gaggagactg tgagagt 27

<210> 15

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 15

gtctcctcag gtggtggtgg ttcgggt 27

<210> 16

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 16

cacaacatcc gatccgccac cacccga 27

<210> 17

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 17

ggcggatcgg atgttgtgat gacccaa 27

<210> 18

<211> 57

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 18

ccggaattct cattatttat cgtcatcgtc tttgtagtct tttatttcca gcttggt 57

<210> 19

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Linker amino acid sequence and nucleotide sequence <400> 19

5 10 15

<210> 20

<211> 828

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221>CDS

<222>(1)...(826)

<223> pscM1. MABL1-scFv

<400> 20

atg aaa tac cta ttg cct acg gca gcc gct gga ttg tta tta ctc 45 Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Ala Gly Leu Leu Leu

5 10 15

gct gcc caa cca gcc atg gcg cag gtc cag ctg cag cag tct gga 90 Ala Ala Gln Pro Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly

20 25 30

cct gac ctg gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag 135 Pro Asp Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys

35 40 45

gct tct gga tac acc ttc gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag 180 Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Val Asn His Val Met His Trp Val Lys

50 55 60

cag aag cca ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct 225 Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro

				65					70					75	
tac	aat	gat	ggt	act	aag	tac	aat	gag	aag	ttc	aag	ggc	aag	gcc	270
Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Ala	
				80					85					90	
aca	ctg	act	tca	gag	aaa	tcc	tcc	agc	gca	gcc	tac	atg	gag	ctc	315
Thr	Leu	Thr	Ser	Glu	Lys	Ser	Ser	Ser	Ala	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	
				95					100					105	
agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tac	tac	tgt	gca	aga	360
Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	
				110					115					120	
ggg	ggt	tac	tat	agt	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	405
Gly	Gly	Tyr	Tyr	Ser	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	
				125					130					135	
aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	450
Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	
				140					145					150	
ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	act	cca	ctc	tcc	ctg	495
Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Thr	Pro	Leu	Ser	Leu	
				155					160					165	
cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tct	agt	540
Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	
				170					175					180	
cag	agc	ctt	cta	cac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	caa	tgg	tac	585
Gln	Ser	Leu	Leu	His	Ser	Lys	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	Gln	Trp	Tyr	
				185					190					195	
cta	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	630
Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	
				200					205					210	
tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	675

Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly

215 220

225

tca ggg aca gat ttc aca ctc aag atc agc aga gtg gag gct gag 720

Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu

230

235

240

gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac 765

Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr

245

250

255

acg tcc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac 810

Thr Ser Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp

260

265

270

gat gac gat aaa taa tga 828

Asp Asp Asp Lys

<210> 21

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 21

acgcgtcgac tcccaggtcc agctgcagca g 31

<210> 22

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 22

gaaggtgtat ccagaagc 18

<210> 23

<211> 819

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222>(1)...(813)

<223> pCHOM1. MABL1-scFv

<400> 23

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca 45 Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr

5 10 15

ggt gtc gac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gac ctg 90 Gly Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Asp Leu

20 25 30

gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga 135 Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly

35 40 45

tac acc ttc gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag cag aag cca 180 Tyr Thr Phe Val Asn His Val Met His Trp Val Lys Gln Lys Pro

50 55 60

ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat 225 Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp

65 70 75

ggt act aag tac aat gag aag ttc aag ggc aag gcc aca ctg act 270 Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr

				80					85					90	
tca	gag	aaa	tcc	tcc	agc	gca	gcc	tac	atg	gag	ctc	agc	agc	ctg	315
Ser	Glu	Lys	Ser	Ser	Ser	Ala	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	
				95					100					105	
gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tac	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	360
Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	
				110					115					120	
tat	agt	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	405
Tyr	Ser	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	
				125					130					135	
tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	450
Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	
				140					145					150	
tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	act	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	495
Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Thr	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	
				155					160					165	
ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tct	agt	cag	agc	ctt	540
Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	
				170					175					180	
cta	cac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	caa	tgg	tac	cta	cag	aag	585
Leu	His	Ser	Lys	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	Gln	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	
				185					190					195	
cca	ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	630
Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	
				200					205					210	
TTT	TCT	GGG	GTC	CCA	GAC	AGG	TTC	AGT	GGC	AGT	GGA	TCA	GGG	ACA	675
Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	
				215					220					225	
gat	ttc	aca	ctc	aag	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	720

Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly

230 235

240

gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg tcc gga 765

Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Ser Gly

245

255

ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac gat 810

Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp

260

265

250

270

aaa taa tga 819

Lys

<210> 24

<211> 828

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(822)

<223> pscM2. MABL2-scFv

<400> 24

atg aaa tac cta ttg cct acg gca gcc gct gga ttg tta tta ctc 45

Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Ala Gly Leu Leu Leu Leu

15

gct gcc caa cca gcc atg gcg cag gtc cag ctg cag cag tct gga 90

Ala Ala Gln Pro Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly

20

5

25

10

30

cct gaa ctg gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag 135

Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys

35

40

45

aa	g	gte	tgg	ac	;	att	gtt	cat	aac	gct	ttc	acc	tac	gga	tct	gct
L	ıl	Va]	Trp	lis)	Ile	Val	His	Asn	Ala	Phe	Thr	Tyr	Gly	Ser	Ala
6							55					50				
c	at	tat	att	at	l '	gga	att	tgg	gag	ctt	ggc	cag	ggg	cca	aag	cag
Pı	r	Tyr	Ile	yr	,	Gly	Ile	Trp	Glu	Leu	Gly	Gln	Gly	Pro	Lys	Gln
7							70					65				
g	ıg	aag	gac	ag	;	ttc	aag	gag	aat	tat	aag	act	ggt	gat	aat	tac
A]	7S	Lys	Asp	уs	, .	Phe	Lys	Glu	Asn	Tyr	Lys	Thr	Gly	Asp	Asn	Tyr
(85					80				
c1	ac	gao	atg	ac	;	gcc	aca	acc	tcc	tcc	aaa	gac	tca	act	ctg	act
Le	sp	Asp	Met	ſyr	l	Ala	Thr	Thr	Ser	Ser	Lys	Asp	Ser	Thr	Leu	Thr
1(100					95				
a٤	a	gca	tgt	cac	,	tat	gtc	gcg	tct	gac	gag	tct	gcc	ctg	agc	agc
Aı	la	Ala	Cys	lyr	,	Tyr	Val	Ala	Ser	Asp	Glu	Ser	Ala	Leu	Ser	Ser
12							115					110	•			
c1	et	act	acc	ggc	l ,	caa	ggc	tgg	gac	gac	tac	act	tat	tac	ggt	ggg
Le	ır	Thi	Thr	lly	ı	Gln	Gly	Trp	Asp	Asp	Tyr	Thr	Tyr	Tyr	Gly	Gly
13							130					125				
g	g	tcg	ggt	ggt	,	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tca	tcc	gtc	aca
G.	er	Sei	Gly	ly	7	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Ser	Val	Thr
18							145					140				
c1	cc	tco	ctc	cca	;	agt	caa	acc	atg	gtg	gtt	gat	tcg	gga	ggc	ggt
Le	er	Sei	Leu	Pro	•	Ser	Gln	Thr	Met	Val	Val	Asp	Ser	Gly	Gly	Gly
16							160					155				
aį	ca	tca	aga	tgc	;	tct	atc	tcc	gcc	caa	gat	gga	ctt	agt	gtc	cct
Se	er	Sei	Arg	Cys	•	Ser	Ile	Ser	Ala	Gln	Asp	Gly	Leu	Ser	Val	Pro
18							175					170				
ta	gg	tgg	cat	tta	J	tat	acc	aag	gga	aat	agt	cac	gtg	ctt	agc	cag
T٦	מי	Tri	His	Leu	•	Tyr	Thr	Lys	Gly	Asn	Ser	His	Val	Leu	Ser	Gln

WO 00/53634

PCT/JP00/01458

185 190 195 ctg cag aag cca ggc cag tct cca aaa ctc ctg atc tac aaa gtt 630 Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val 200 205 210 tec aac ega ttt tet ggg gte eea gae agg tte agt gge agt gga 675 Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly 215 220 225 tca gtg aca gat ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct gag 720 Ser Val Thr Asp Phe Thr Leu Met Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu 230 235 240 gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac 765 Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr 245 250 255 acg ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac 810 Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp 260 265 270 gat gac gat aaa taa tga 828

gat gac gat aaa taa tga 828 Asp Asp Asp Lys

<210> 25

<211> 819

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(813)

<223> pCHOM2. MABL2-scFv

<400> 25

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca 45

Met	Gly	Trp	Ser	Cys	Ile	Ile	Leu	Phe	Leu	Val	Ala	Thr	Ala	Thr	
				5					10					15	
ggt	gtc	gac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gaa	ctg	90
Gly	Val	Asp	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Gln	Gln	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu	
				20					25					30	
gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	135
Val	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	
				35					40					45	
tac	acc	ttc	gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	180
Tyr	Thr	Phe	Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	
				50					55					60	
ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	225
Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	
				65					70					75	
ggt	act	aag	tat	aat	gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	270
Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	
				80					85					90	
tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	315
Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	
				95					100					105	
gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	360
Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	
				110					115					120	
tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	405
Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	
				125					130					135	
tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	450
Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	
				140					145					150	

tcg gat gtt gtg atg acc caa agt cca ctc tcc ctg cct gtc agt 495 Ser Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Ser 155 160 165 ctt gga gat caa gcc tcc atc tct tgc aga tca agt cag agc ctt 540 Leu Gly Asp Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu 170 175 180 gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg tac ctg cag aag 585 Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys 185 190 195 cca ggc cag tct cca aaa ctc ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga 630 Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg 200 205 210 ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt gga tca gtg aca 675 Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Val Thr 215 220 225 gat ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct gag gat ctg gga 720 Asp Phe Thr Leu Met Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly 230 235 240 gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttc gga 765 Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly 245 250 255 ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac gat 810 Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp 260 265 270 aaa taa tga 819 Lys

<210> 26

<211> 456

WO 00/53634

PCT/JP00/01458

<212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(450) <223> pCHO-shIAP. Soluble human IAP <400> 26 Met Trp Pro Leu Val Ala Ala Leu Leu Gly Ser Ala Cys Cys 5 10 15 gga tca gct cag cta cta ttt aat aaa aca aaa tct gta gaa ttc 90 Gly Ser Ala Gln Leu Leu Phe Asn Lys Thr Lys Ser Val Glu Phe 20 25 30 acg ttt tgt aat gac act gtc gtc att cca tgc ttt gtt act aat 135 Thr Phe Cys Asn Asp Thr Val Val Ile Pro Cys Phe Val Thr Asn 35 40 45 atg gag gca caa aac act act gaa gta tac gta aag tgg aaa ttt 180 Met Glu Ala Gln Asn Thr Thr Glu Val Tyr Val Lys Trp Lys Phe 50 55 60 aaa gga aga gat att tac acc ttt gat gga gct cta aac aag tcc 225 Lys Gly Arg Asp Ile Tyr Thr Phe Asp Gly Ala Leu Asn Lys Ser 65 70 75 act gtc ccc act gac ttt agt agt gca aaa att gaa gtc tca caa 270 Thr Val Pro Thr Asp Phe Ser Ser Ala Lys Ile Glu Val Ser Gln 80 85 90 tta cta aaa gga gat gcc tct ttg aag atg gat aag agt gat gct 315 Leu Leu Lys Gly Asp Ala Ser Leu Lys Met Asp Lys Ser Asp Ala

gtc tca cac aca gga aac tac act tgt gaa gta aca gaa tta acc 360

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01458

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.	C1 ⁷ C07K16/18, C12N15/12, C0 ⁷	7K16/46, C12N5/18, C12N5	/16, C12N1/21,
	A61K38/17, A61K39/395, A6	TE./\00	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	, -	7K16/46, C12N5/18, C12N5	7/16, C12N1/21,
	A61K38/17, A61K39/395, A6	1P7/00	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	a extent that such decrements are included.	
Documentat	ion scarched outer than imminum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	ne of data hase and where practicable goo	rah torma yaad)
Swis	sProt/PIR/GeneSeq, Genebank		BIOSOS (DIALOG),
WPI(DIALOG)	1	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.
PX	WO, 99/12973, Al(Chugai Pharmac 18 March, 1999(18.03.99)	ceutical Co., Ltd.)	1-20
	& JP, 11-155569, A & AU,	9002898. A	
X/A	Reinhard Kofler et al., "Genetic e	elements used for a murine	4-13,16-17/
	lupus anti-DNA autoantibody are for antibodies to exogenous antiques	closely related to those	1-3,14-15, 18-20
	Vol.161, No.4, pp.805-815	Jens , 0.Eep.Med.(1985),	10-20
** /-			
X/A	R.Kofler et al., "Immunoglobulir	κ Light Chain Variable	4-13,16-17/
	Region gene Complex Organization Encoding Anti-DNA Autoantiboo		1-3,14-15, 18-20
	J.Clin.Invest.(1988), Vol.82, N	dies in Lupus Mice",	18-20
A	Frederik P. Lindberg et al.,	"Molecular Cloning of	1-20
	Integrin-associated Protein: And Member with Multiple Membrane-spa	n Immunoglobulin Family	
	in $\alpha \vee \beta_3$ -dependent Ligand Bindin	og" The Journal of Call	
	Biology (1993) Vol. 123, No. 2, pp.	.485-496	
İ			
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	categories of cited documents;		
"A" docume	nt defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with th	e application but cited to
	ed to be of particular relevance locument but published on or after the international filing	"X" understand the principle or theory under document of particular relevance; the c	erlying the invention
date	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consider	ed to involve an inventive
cited to	establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be
"O" docume	reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such	when the document is
means		combination being obvious to a person	skilled in the art
than the	nt published prior to the international filing date but later priority date claimed	"&" document member of the same patent f	amily
	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international search	ch report
1 Ju	ne, 2000(01.06.00)	13.06.00	r
	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japa	nese Patent Office		
Facsimile No) .	Telephone No.	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl⁷ C07K16/18, C12N15/12, C07K16/46, C12N5/18, C12N5/16, C12N1/21, A61K38/17, A61K39/395, A61P7/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ C07K16/18, C12N15/12, C07K16/46, C12N5/18, C12N5/16, C12N1/21, A61K38/17, A61K39/395, A61P7/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genebank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
РХ	WO,99/12973,A1 (中外製薬株式会社) 18.3月.19 99(18.03.99) & JP,11-155569,A & AU,900 2898,A	1-20
X/A	Reinhard Kofler et al., "Genetic elements used for a murine lupus anti-DNA autoantibody are closely related to those for antibodies to exogenous antigens", J. Exp. Med. (1985) Vol. 161, No. 4, p. 805-815	4-13, 16-17/ 1-3, 14-15, 18 -20

× C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

01.06.00

国際調査報告の発送日 13.06.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 本間 夏子 죏

4N 9637

電話番号 03-3581-1101 内線 3488

C (続き).	関連すると認められる文献	,
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X/A	R. Kofler et al., "Immunoglobulin κ Light Chain Variable Regi- on gene Complex Organization and Immunoglobulin Genes Encod- ing Anti-DNA Autoantibodies in Lupus Mice", J. Clin. Invest. (1988) Vol. 82, No. 3, p. 852-860	4-13, 16-17/ 1-3, 14-15, 18 -20
A	Frederik P. Lindberg et al., "Molecular Cloning of Integrinassociated Protein: An Immunoglobulin Family Member with Mult -iple Membrane-spanning Domains Implicated in α v β 3-dependent Ligand Binding", The Journal of Cell Biology (1993) Vol. 123, No. 2, p. 485-496	1-20
		*